PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-123747

(43)Date of publication of application: 25.04.2003

(51)Int.CI.

H01M 4/52

H01M 4/06 H01M 6/06

(21)Application number : 2001-319858

(71)Applicant: SONY CORP

(22)Date of filing:

17.10.2001

(72)Inventor: TAKAHASHI AKIO

YAMAMOTO KENTA HONDA KAZUYOSHI

OYA KUNIYASU

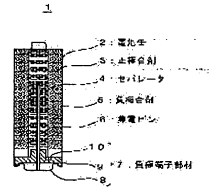
(54) ALKALINE ZINC BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an alkaline zinc battery having superior heavy load discharging characteristic.

SOLUTION: In this alkaline zinc battery 1 using a positive electrode mix 3 including ß nickel oxyhydroxide as a positive electrode active material, a negative electrode mix 5 including zinc as a main negative electrode active material, and the alkali aqueous solution as electrolyte, the positive electrode mix 3 is prepared by mixing ß nickel oxyhydroxide, graphic powder and potassium hydroxide aqueous solution by a predetermined weight ratio. The ß nickel oxyhydroxide is prepared by chemical oxidation, the particles have spherical shape, and an average size of the particles is within a range of 5–50 μ m. Whereby the alkaline zinc battery of superior heavy load discharging characteristic can be manufactured.

第1の実施の形態のアルカリ亜鉛電池



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

31.03.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2003-123747 (P2003-123747A)

(43)公開日 平成15年4月25日(2003.4.25)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	FΙ		วี	7](参考)
H01M	4/52		H01M	4/52		5 H O 2 4
	4/06			4/06	D	5 H O 5 O
	6/06			6/06	С	

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 11 頁)

(21)出顯番号	特顧2001-319858(P2001-319858)	(71)出願人	000002185
(22)出顧日	平成13年10月17日(2001, 10, 17)		ソニー株式会社 東京都品川区北品川6丁目7番35号
		(72)発明者	高橋 昭夫
			福島県安達郡本宮町宇樋ノ口2番地 ソニ
			一福島株式会社内
		(72)発明者	山本 賢太
			東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニ
	-		一株式会社内
		(74)代理人	100090376
•			弁理士 山口 邦夫 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アルカリ亜鉛電池

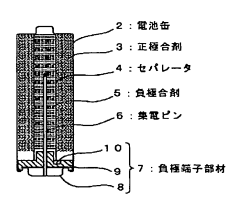
(57)【要約】

【課題】重負荷放電特性に優れたアルカリ亜鉛電池を提供する。

【解決手段】ベータ型オキシ水酸化ニッケルを正極活物質として含有する正極合剤3、亜鉛を主な負極活物質とする負極合剤5、電解液としてアルカリ性水溶液を用いるアルカリ亜鉛電池1において、正極合剤3は、ベータ型オキシ水酸化ニッケル、黒鉛粉、水酸化カリウム水溶液を重量比で所定の割合で混合したものである。そのベータ型オキシ水酸化ニッケルは、化学酸化により製作され、粒子形状が球状であり、その粒子の平均粒子径が5~50μmの範囲とされる。これにより、重負荷放電特性に優れたアルカリ亜鉛電池が得られる。

第1の実施の形態のアルカリ亜鉛電池

1



2 ページ

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ベータ型オキシ水酸化ニッケルを正極活物質として含有する正極合剤、亜鉛を主な負極活物質とする負極合剤および電解液としてのアルカリ性水溶液を用いるアルカリ亜鉛電池において、

上記ベータ型オキシ水酸化ニッケルは、水酸化ニッケル を化学酸化することにより得られたものであり、

上記ベータ型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均粒子径が 5~50μmの範囲にあることを特徴とするアルカリ亜 鉛電池。

【請求項2】 上記ベータ型オキシ水酸化ニッケルは、 粒子の形状が球状であることを特徴とする請求項1に記 載のアルカリ亜鉛電池。

【請求項3】 ベータ型オキシ水酸化ニッケルと二酸化マンガンを正極活物質として含有する正極合剤、亜鉛を主な負極活物質とする負極合剤および電解液としてのアルカリ性水溶液を用いるアルカリ亜鉛電池において、上記ベータ型オキシ水酸化ニッケルは、水酸化ニッケルを化学酸化することにより得られたものであり、

上記ベータ型オキシ水酸化ニッケルの粒子の平均粒子径 が $5 \sim 50 \mu$ mの範囲にあり、

かつ上記二酸化マンガンの粒子の平均粒子径が10~7 0μmの範囲にあることを特徴とするアルカリ亜鉛電 池。

【請求項4】 上記ベータ型オキシ水酸化ニッケルは、 粒子の形状が球状であることを特徴とする請求項3に記 載のアルカリ亜鉛電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】この発明は、正極活物質としてベータ型オキシ水酸化ニッケル、またはベータ型オキシ水酸化ニッケルと二酸化マンガンを用いたアルカリ亜鉛電池に関する。詳しくは、正極活物質として、平均粒子径が所定の範囲にある化学酸化法で得られるベータ型オキシ水酸化ニッケルと平均粒子径が所定の範囲にある二酸化マンガンを用いることによって、大電力放電でも長時間作動できる重負荷放電特性に優れるようにしたアルカリ亜鉛電池に係るものである。

[0002]

【従来の技術】近年、小型の携帯用電子機器、とりわけ、携帯用ゲーム機、デジタルカメラの普及は非常にめざましい。今後もますますその普及が予想され、それに伴って、電源となる電池の需要も急速に拡大すると考えられる。現在、これらの機器には単三サイズの円筒形電池が主に使用されているが、こうした電子機器は一般に作動電圧が高く、かつ大電流を必要とするため、その電源としては重負荷での放電特性に優れていなければならない。

【0003】この要求を満たす電池の中で最も普及して

いるのは、二酸化マンガンを正極、亜鉛を負極に使用 し、電解液に高濃度アルカリ性水溶液を使用したアルカ リマンガン電池である。この電池は二酸化マンガン、亜 鉛ともに安価であり、また、単位重量当たりのエネルギ 一密度が高いことから、小型携帯用電子機器用の電源を 始め、幅広く用いられている。

【0004】こうした小型携帯用機器での使用を鑑み、アルカリマンガン電池は更なる重負荷放電特性の向上を目指すべく、電池材料からその電池構成に至るまで、現在までに数多くの改良がなされてきた。しかしながらこの電池系は、正極活物質である二酸化マンガンの放電が均一固相反応であるために、放電によって電圧が徐々に低下し、右下がりの放電曲線を描く。

【0005】このため、上述したような、高電圧、大電流を必要とする小型携帯用電子機器においては、こういったアルカリマンガン電池の放電挙動では基本的に僅かしか許容できず、機器の使用可能時間は、様々な改良がなされた現在においてもごく僅かでしかない。加えて、小型携帯用電子機器は、いずれもその市場投入初期は比較的高電圧、大電流で作動する傾向があり、今後そういった新規の機器にも対応可能な、より重負荷特性に優れた電池が必要不可欠である。

【0006】このような要求を満たす電池として、ニッケル亜鉛電池が従来より提案されてきた。この電池は、正極にオキシ水酸化ニッケル、負極に亜鉛を使用した電池であり、アルカリマンガン電池よりも作動電圧の高い、重負荷特性に優れた電池である。しかしその反面、正極活物質であるオキシ水酸化ニッケルは、酸素発生が生じやすく、自己放電が大きいという問題を抱えていた。

【0007】この問題を解決する方法としては、例えば特開平10-214621号公報などにおいて、自己放電の少ない、ガンマ型オキシ水酸化ニッケル(γ-NiOOH)を正極活物質に使用した、インサイドアウト構造の電池が提案されている。また、比較的密度が高いベータ型オキシ水酸化ニッケル(β-NiOOH)を正極活物質に使用した、インサイドアウト構造の電池が提案されている。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、ガンマ型オキシ水酸化ニッケルは比較的密度が低いため、これを用いて構成する電池は、確かに自己放電が少なく、アルカリマンガン電池と比較して高い作動電位が得られるものの、放電容量はかなり小さくなってしまうという難点がある。

【0009】また、ベータ型オキシ水酸化ニッケルはガンマ型オキシ水酸化ニッケルより密度が高いため、これを用いて構成する電池は、放電容量が改良されたが、重負荷放電特性の改善が課題となっている。そこで、この発明は、大電力放電でも長時間作動できる重負荷放電特

性に優れたアルカリ亜鉛電池を提供することを目的とする。

[0010]

【課題を解決するための手段】この発明に係るアルカリ 亜鉛電池は、ベータ型オキシ水酸化ニッケルを正極活物 質として含有する正極合剤、亜鉛を主な負極活物質とする負極合剤および電解液としてのアルカリ水溶液を用いるアルカリ亜鉛電池において、ベータ型オキシ水酸化ニッケルは水酸化ニッケルを化学酸化することにより得られたものであり、このベータ型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均粒子径が5~50μmの範囲にあるものである。

【0011】例えば、ベータ型オキシ水酸化ニッケルの ・粒子は球状である。ここで、球状とは、球状に近い状態 のものを含む概念である。以下においても同様である。

【0012】この発明においては、正極活物質として化 学酸化法で製作されたベータ型オキシ水酸化ニッケルが 用いられる。そして、このベータ型オキシ水酸化ニッケ ル粒子の平均粒子径が5~50μmの範囲とされる。べ ータ型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均粒子径が 5 μm より小さい場合には、正極を加圧成形する際に粒子間の 反発力が強くなるため、電池1個あたりに活物質の量を 多く充填することが困難であり、重負荷放電特性が低下 する。一方、ベータ型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均 粒子径が50μmより大きい場合は、放電容量が小さく なり、重負荷放電特性が低下する。したがって、ベータ 型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均粒子径が5~50μ mの範囲とされることにより、重負荷放電特性に優れた アルカリ亜鉛電池が得られる。なお、ベータ型オキシ水 酸化ニッケルの粒子の形状を球状とすることで、ベータ 型オキシ水酸化ニッケルがより高密度となり、より大き な放電容量(電池容量)を得ることが可能となる。

【0013】また、この発明に係るアルカリ亜鉛電池は、ベータ型オキシ水酸化ニッケルと二酸化マンガンを正極活物質として含有する正極合剤、亜鉛を主な負極活物質とする負極合剤および電解液としてのアルカリ水溶液を用いるアルカリ電池において、ベータ型オキシ水酸化ニッケルは水酸化ニッケルを化学酸化することにより得られたものであり、該ベータ型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均粒子径が5~50μmの範囲にあり、かつ二酸化マンガン粒子の平均粒子径が10~70μmの範囲にあるものである。例えば、ベータ型オキシ水酸化ニッケルの粒子は球状である。

【0014】この発明においては、化学酸化法で製作されたベータ型オキシ水酸化ニッケルと二酸化マンガンとを混合した正極活物質が使用される。そして、ベータ型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均粒子径が $5\sim50~\mu$ mの範囲とされる。二酸化マンガン粒子の平均粒子径が $10\sim70~\mu$ mの範囲とされる。

【0015】この場合、正極活物質の粒度分布が小粒子

径(ベータ型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均粒子径が 5 μ mより小さい、二酸化マンガン粒子の平均粒子径が 1 0 μ mより小さい)の場合には、正極を加圧成形する際に粒子間の反発力が強くなるため、電池1 個あたりに活物質の量を多く充填することが困難であり、重負荷放 電特性が低下する。一方、大粒子径の部分(ベータ型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均粒子径が50 μ mより大きい、二酸化マンガン粒子の平均粒子径が70 μ mより大きい)の場合は、放電容量が小さくなり、重負荷放電特性が低下する。

【0016】したがって、ベータ型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均粒子径の範囲が5~50μmとされ、かつ二酸化マンガン粒子の平均粒子径が10~70μmの範囲とされることにより、重負荷放電特性に優れたアルカリ亜鉛電池が得られる。また、正極活物質としてベータ型オキシ水酸化ニッケルと二酸化マンガンとを混合して用いることにより、正極/負極の反応面積を減少さることにより、正極/負極の反応面積を減少さることが可能となる。なお、ベータ型オキシ水酸化ニッケルの粒子の形状を球状とすることで、ベータ型オキシ水酸化ニッケルがより高密度となり、より大きな放電容量(電池容量)を得ることが可能となる。また、二酸化マンガンを使用することにより、電池のコストを削減することが可能となる。

[0017]

【発明の実施の形態】以下、この発明の第1の実施の形態について説明する。図1は第1の実施の形態としてアルカリ亜鉛電池1の構成を示している。このアルカリ亜鉛電池1は正極活物質に化学酸化で製作された球状のベータ型オキシ水酸化ニッケルを使用したものである。

【0018】このアルカリ亜鉛電池1は、電池缶2と、 正極合剤3と、セパレータ4と、負極合剤5と、集電ピン6と、負極端子部材7とから構成されている。

【0019】電池缶2は、例えばニッケルメッキが施された金属板をプレス加工して成形したものである。この電池缶2はアルカリ亜鉛電池1の正極端子も兼ねている。

【0020】正極合剤3は、中空円筒状をしており、電池缶2の内部に配される。この正極合剤3は、正極活物質としてのベータ型オキシ水酸化ニッケル、導電剤としての炭素粉および電解質としてのアルカリ性水溶液を混合し、中空円筒状に成型してなるものである。導電剤として用いる炭素粉には黒鉛粉が用いられる。アルカリ性水溶液には、例えば水酸化カリウム水溶液が使用されるが、水酸化リチウム、水酸化ナトリウムなどの水溶液も使用可能である。

【0021】この正極合剤3は、以下のようにして作製される。まず、ベータ型オキシ水酸化ニッケル、黒鉛粉、水酸化カリウム水溶液を重量比で80:10:10の割合で秤量し、インペラーやボールミルなどの撹拌方

法によって混合する。次に、混合した材料を中空円筒状 に加圧成型して正極合剤3を得る。

【0022】セパレータ4は、有底円筒状をしており、 正極合剤3の内側に配される。例えば、セパレータ4に は、吸液性、保液性がよく、耐アルカリ性の優れた合成 繊維の不繊布が使用される。

【0023】負極合剤5は、ゲル状であり、セパレータ 4の中に充填される。この負極合剤5は、負極活物質と なる粒状亜鉛と酸化亜鉛を、ゲル化剤を用いて電解液で ある水酸化カリウム水溶液に均一に分散混合させたもの である。

【0024】負極端子部材7は、負極端子板8、絶縁体のガスケット9および安全弁10とから構成されている。負極端子板8には、黄銅製の集電ピン6が溶接されている。この負極端子部材7は電池缶2の開口部を封口する封口部材としても機能する。

【0025】図1に示すアルカリ亜鉛電池1は、以下のようにして製作される。まず、中空円筒状に加圧成型された正極合剤3を、電池缶2に装入する。次に、有底円筒状のセパレータ4を正極合剤3の中心部に挿入し、該セパレータ4の中にゲル状の負極合剤5を充填する。最後に、電池缶2に負極端子部材7を挿入し、電池缶2の開口部の縁部を内部に折り曲げ、この負極端子部材7を固定する。電池缶2に負極端子部材7を挿入する際、負極端子板8に溶接された集電ピン6は、ゲル状の負極合剤5に差し込まれる。

【0026】図1に示すアルカリ亜鉛電池1において、 負極の集電は、負極端子板8に溶接された集電ピン6が 負極合剤5に差し込まれることで確保されている。ま た、正極の集電は、正極合剤3と電池缶2とが接続され ることで確保されている。なお、電池缶2の外周面は、 図示しない外装ラベルによって覆われており、電池缶2 の底の凸部(図示のアルカリ亜鉛電池1の上部)に正極 端子が位置している。

【0027】このアルカリ亜鉛電池1における放電反応および理論起電力は以下の通りである。

2NiOOH+Zn+H₂O→2Ni(OH)₂+ZnO 理論起電力: E₀=1.74V

このように、放電反応によって、オキシ水酸化ニッケル と亜鉛から、水酸化ニッケルと酸化亜鉛が生成される。

【0028】ここで、本実施の形態における正極活物質としてのベータ型オキシ水酸化ニッケルについてさらに説明する。このベータ型オキシ水酸化ニッケルは、水酸化ニッケルを化学酸化により作製したものである。例えば、このベータ型オキシ水酸化ニッケルは、水酸化ニッケルを、適当な酸化剤、例えば水亜塩素酸ナトリウムと、適当なアルカリ種、例えば水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムとを含む液相中で酸化させることで得ることができる。このときの酸化反応は、以下の通りである。

2Ni (OH) $_2$ +ClO $^ \rightarrow$ 2NiOOH+Cl $^-$ +H2O

【0029】このようにベータ型オキシ水酸化ニッケルを化学酸化により作製することで、その過程において、NO3-, CO3²⁻等といった不純物イオンが液相中に流出して結晶内からある程度除去される。その結果、自己放電のより少ない、一次電池用の活物質に、より適したベータ型オキシ水酸化ニッケルを得ることができる。因に、オキシ水酸化ニッケルの自己放電は、その結晶中に含まれるNO3-, CO3²⁻等といった不純物イオンが電池内で分解して起こると考えられている。

【0030】なお、液相中のp Hにより、生成するオキシ水酸化ニッケルの結晶構造が異なる。すなわち、p H がある値以下では高密度のベータ型オキシ水酸化ニッケル(理論密度: 4.68 g / c m^3)が生成され、一方p H がそれより大きな値では低密度のガンマ型オキシ水酸化ニッケル(理論密度: 3.79 g / c m^3)が生成される。

【0031】またこの際、出発原料となる水酸化ニッケルとしては、粒子の形状が球状である、高密度水酸化ニッケルを呼ばれるものが用いられる。これにより、本実施の形態における正極活物質であるベータ型オキシ水酸化ニッケルは、粒子の形状が球状となる。

【0032】通常の水酸化ニッケルは非球状で、タップ(Tap)密度1.4~1.8 (g/cm³)、バルク(Bulk)密度1.0~1.4 (g/cm³)なのに対し、上述の高密度水酸化ニッケルと呼ばれるものは粒子が球状であり、タップ(Tap)密度2.0~2.5 (g/cm³)、バルク(Bulk)密度1.4~1.8 (g/cm³)と、通常品に比べ高密度である。

【0033】タップ(Tap)密度とバルク(Bulk)密度(「かさ密度」ともいう)の測定方法は次の通りである。すなわち、対象となる粉末を特定の容器に自然落下充填し、このときの質量をA(g)、体積をB(cm³)、容器を持ち上げて容器の底を机などに200回軽くぶつけた(タッピング)後の体積をC(cm³)とすると以下の式で定義される。

バルク (Bulk) 密度=A/B (g/cm³) タップ (Tap) 密度=A/C (g/cm³)

【0034】また、本実施の形態における正極活物質としてのベータ型オキシ水酸化ニッケルのタップ(Tap)密度とバルク(Bulk)密度は次の範囲内にあることが望ましい。すなわち、ベータ型オキシ水酸化ニッケルのタップ(Tap)密度は2.2~2.7g/cm³の範囲にあることが望ましい。また、ベータ型オキシ水酸化ニッケルのバルク(Bulk)密度は1.6~2.2g/cm³の範囲にあることが望ましい。タップ密度およびバルク密度がこれらの範囲の下限値よりも小さいと、放電容量を大きくすることが困難になるからである。また、タップ密度およびバルク密度がこれらの範

囲の上限値よりも大きなベータ型オキシ水酸化ニッケル は製造することが困難だからである。

【0035】図1に示すアルカリ亜鉛電池1を、放電条件として、電池製造後に、20°Cの雰囲気で1.5Wの定電力放電で放電終止電圧1.0Vに達するまでの放電時間を測定した。

【0036】ここでは、以下の実施例1~22と比較例1~4のアルカリ亜鉛電池1を検討した。実施例1~22は、正極合剤3に使用するベータ型オキシ水酸化ニッケルに、化学酸化法により製作され、かつ粒子の形状が球状であり、粒子の平均粒子径の範囲を1~70μmの範囲で変化させたものを用いて、上述したアルカリ亜鉛電池の作製手順に従い電池をそれぞれ作製した。このと

き、ベータ型オキシ水酸化ニッケルの粒度分布の範囲は 平均粒子径値を中心として約 \pm 20 μ mの範囲にあるも のを用いた。

【0037】比較例1~4は、正極合剤3に使用するオキシ水酸化ニッケルに、化学酸化法により製作されたガンマ型オキシ水酸化ニッケルを用い、かつ粒子の平均粒子径の範囲を5~50 μ mの範囲で変化させたものを用いた以外は実施例1~22と同一に電池を作製した。これら実施例1~22と比較例1~4を上述の試験条件で測定した結果を表1に示す。

[0038]

【表1】

	結晶構造	β-Ni00Hの平均粒子径	製作直後放電時間 *
		(μm)	(min)
実施例 1		1	12
実施例2]	2	14
実施例3	1	3	20
実施例4	1	4	24
実施例 5		5	45
実施例6	!	6	48
実施例7		7	49
実施例8]	8	52
実施例 9		9	52
実施例10]	10	52
実施例 1 1	₿型 │	11	52
実施例 1 2		12	52
実施例 1 3		20	53
実施例 1 4		30	53
実施例 1 5		40	53
実施例16		45	53
実施例 1 7		48	54
実施例18		50	54
実施例19		52	30
実施例20		55	26
実施例21		60	22
実施例22		70	18
比較例 1		5	30
比較例2	ア型	20	32
比較例3		35	32
比較例4	L	50	34

*放電条件:温度20℃、1.5W定電力、放電終止電圧1.0V

【0039】表1の測定結果により、図2の化学酸化法により作製されたベータ型オキシ水酸化ニッケルの平均粒子径と、放電時間との関係曲線が得られる。図2により、電池の放電時間が長くなるベータ型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均粒子径は、図中のAの範囲で、即ち、5~50μmの範囲である。従って、オキシ水酸化ニッケルの平均粒子径が50μmを超える場合、正極を加圧成形する際に粒子間の反発力が強くなるため、電池1個あたりに活物質の量を多く充填することが困難であり、放電時間が短く、重負荷放電特性が低下する。また5μm未満の場合も、放電容量が小さくなり、重負荷放電特性が大幅に低下する。

【0040】また、表1の測定結果により、図3の異なる種類のオキシ水酸化ニッケルを用い、製作した電池の

放電時間の比較結果が得られる。図3は、ベータ型オキシ水酸化ニッケルを正極活物質とした場合とガンマ型オキシ水酸化ニッケルを正極活物質とした場合における、製作直後の放電時間を比較したものである。図3に示すように、化学酸化法で作られたガンマ型オキシ水酸化ニッケルの放電時間は、ベータ型オキシ水酸化ニッケルの放電時間と比べて短くなる。これは、ガンマ型オキシ水酸化ニッケルの密度が低いため、一定の正極容積に充填容量が小さく、電池の放電容量が小さくなるためと考えられる。

【0041】このように、正極活物質として化学酸化法で製作され、粒子の平均粒子径が5~50μmの範囲にあるベータ型オキシ水酸化ニッケルを用いることで、重負荷放電特性に優れたアルカリ亜鉛電池を得ることがで

きる。なお、ベータ型オキシ水酸化ニッケルの粒子の形状を球状とすることで、ベータ型オキシ水酸化ニッケルがより高密度となり、より大きな放電容量(電池容量)を得ることが可能となる。なお、ベータ型オキシ水酸化ニッケルの粒子の形状は球状でない場合、放電容量が低下するが、上述と同様な粒度分布特定による効果が考えられる。

【0042】次に、この発明の第2の実施の形態について説明する。図4は第2の実施の形態としてアルカリ亜鉛電池1Aの構成を示している。このアルカリ亜鉛電池1Aは、正極活物質として、化学酸化法で製作された球状のベータ型オキシ水酸化ニッケルと、二酸化マンガンを使用したものである。この図4において、図1と対応部分には、同一符号を付し、その詳細説明は省略する。

【0043】このアルカリ亜鉛電池1Aは、電池缶2 と、正極合剤3Aと、セパレータ4と、負極合剤5と、 集電ピン6と、負極端子部材7とから構成されている。

【0044】正極合剤3Aは、中空円筒状をしており、電池缶2の内部に配される。この正極合剤3Aは、正極活物質としての、化学酸化で作成され、粒子の形状が球状であるベータ型オキシ水酸化ニッケルおよび二酸化マンガン、導電剤としての炭素粉および電解質としてのアルカリ性水溶液を混合し、中空円筒状に成型してなるものである。

【0045】その他の構成は、図1に示すアルカリ亜鉛 電池1と同様に構成され、同様に作製される。

【0046】図4に示すアルカリ亜鉛電池1Aにおいても、負極の集電は、負極端子板8に溶接された集電ピン6が負極合剤5に差し込まれることで確保されている。また、正極の集電は、正極合剤3Aと電池缶2とが接続されることで確保されている。

【0047】このアルカリ亜鉛電池1Aにおける放電反応および理論起電力は以下の通りである。

NiOOH-Znの放電反応:

2 N i OOH+ Z n + H₂O→ 2 N i (OH) ₂+ Z n O 理論起電力: E₀= 1. 7 4 V

MnO2-Znの放電反応:

 $2MnO_2+Zn+2H_2O\rightarrow 2MnOOH+Zn$ (OH) 2

理論起電力:E₀≒1.5~1.65V

【0048】このように、放電反応によって、オキシ水酸化ニッケルから、水酸化ニッケルが生成される。また、二酸化マンガンから、オキシ水酸化マンガンが生成される。図4に示すアルカリ亜鉛電池1Aを、上述した試験条件で特性評価を行った。

【0049】ここでは、以下の実施例23~122のアルカリ亜鉛電池1Aを検討した。実施例23~62は、正極合剤1に使用するベータ型オキシ水酸化ニッケルに、化学酸化法により製作され、かつ粒子の形状が球状であり、粒子の平均粒子径を5~50 μ mの範囲で変化させたものを用いた。これに対し混合する二酸化マンガンに、粒子の平均粒子径を8~80 μ mの範囲で変化せたものを用いた。そして、ベータ型オキシ水酸化ニッケルと二酸化マンガンの配合比は、正極活物質全体に対してベータ型オキシ水酸化ニッケルが質量%で30%の配合比とした。それ以外は実施例1~22と同一の仕様で上述した作製手順に従い電池をそれぞれ作製した。これら実施例23~62を上述の試験条件で測定した結果を表2に示す。

[0050]

【表2】

	β-NiOOH	MnO ₂	β-NiOOH	
	の配合比	平均粒子径	平均粒子径	製作直後の放電時間*
	(質量%)	(μm) - 134π 1 Ε	(μm)	(min)
実施例23	(3-2,107	(24)	5	18
実施例24		8	20	20
実施例25		•	35	21
実施例26			50	22
実施例27			5	32
実施例28		9	20	33
実施例29			35	34
実施例30			50	34
実施例31			5	45
実施例32		10	20	46
実施例33	i		35	47
実施例34	1		50	47
実施例35			5	47
実施例36		20	20	47
実施例37	1		35	48
実施例38	1		50	48
実施例39			5	48
実施例40	30%	40	20	48
実施例 4 1	1		35	48
実施例42			50	48
実施例43	•		5	48
実施例44		60	20	48
実施例45			35	48
実施例46			50	48
実施例47			5	46
実施例48		70	20	47
_ 実施例49			35	47
実施例50			50	. 47 .
実施例51			5	33
実施例52		72	20	35
実施例53			35	35
実施例54			50	34
実施例55			5	19
実施例56		75	20	20
実施例57			35	21
実施例58			50	20
実施例59			5	15
実施例60		80	20	16
実施例61			35	16
実施例62			50	16

*放電条件:温度20℃、1.5W定電力、放電終止電圧1.0V

【0051】実施例63~92は、正極活物質全体に占めるベータ型オキシ水酸化ニッケルの割合を質量%で50%とした以外は実施例23~62と同一の仕様で上述した作製手順に従い電池をそれぞれ作製した。これら実

施例63~92を上述の試験条件で測定した結果を表3に示す。

[0052]

【表3】

	β-NiOOH	UnO₂	β-NiOQH	
	の配合比	平均粒子径	平均粒子径	製作直後の放電時間・
	(賃量%)	(μm)	(µm)	(min)
実施例63			5	26
実施例64		8	25	26
実施例65			50	27
実施例66			5	38
実施例67		9	25	38
実施例68			50	39
実施例69			5	50
実施例70		10	25	51
実施例71			50	51
実施例72			5	52
実施例73		20	25	52
実施例74			50	52
実施例75			5	52
実施例76	50%	40	25	52
実施例フフ			50	52
<u>実施例78</u>			5	52
実施例79		60	25	52
実施例80			50	53
<u>実施例81</u>			5	53
実施例82		70	25	53
実施例83			50	53
実施例84			5	36
実施例85		72	25	36
実施例86			50	37
実施例87			5	27
実施例88		75	25	27
実施例89			50	26
実施例90			5	18
<u> 実施例91</u>		80	25	18.
実施例92			50	17

*放電条件:温度20℃、1.5W定電力、放電終止電圧1.0V

【0053】実施例93~122は、正極活物質全体に 占めるベータ型オキシ水酸化ニッケルの割合を質量%で 10%とした以外は実施例23~62と同一の仕様で上 述した作製手順に従い電池をそれぞれ作製した。これら 実施例93~122を上述の試験条件で測定した結果を 表4に示す。

[0054]

【表4】

÷ .

	β-NiOOH	MnO ₂	β-NiOOH	Γ
		平均粒子径		\$P\$ (本)
	の配合比		平均粒子径	製作直後の放電時間*
-	(質量%)	(μ m)	(μm) 5	(min)
実施例93				
実施例94		8	25	11
<u> 実施例95</u>	-		50	11
<u>実施例96</u>			5	15
実施例97	·	9	25	16
実施例98			50	16
実施例99			5	27
実施例100		10	25	28
実施例101			50	28
実施例102			5 25	29
実施例103		20	25	29
実施例104	,		50	29
実施例105			5	30
実施例106	10%	40	25	30
実施例107			50	30
実施例108		-	5	30
実施例109		60	25	30
実施例110			50	30
実施例111			5	31
実施例112		70	25	31
実施例113		, -	50	31
実施例114			5	18
実施例115		72	5 25	17
実施例116		'-	50	17
実施例117	• .		50 5	14
実施例118		75	25	14
実施例119		,3	50	13
実施例120		şir san	5	12
実施例121		80 80	25	12
実施例122		00	50	12 12
* 放雷条件		C. 1. 5W		L 12 比留任 1 0 V

*放電条件:温度20℃、1.5W定電力、放電終止電圧1.0V

【0055】表2~表4の測定結果により、図5の二酸化マンガンの平均粒子径と、放電時間との関係曲線が得られる。この場合、正極活物質中ベータ型オキシ水酸化ニッケルの配合比は50質量%、30質量%、10質量%であり、また粒子の平均粒子径は50μmである。図5により電池の放電時間が長くなる二酸化マンガンの平均粒子径は、図中のBの範囲、即ち、10~70μmの範囲である。従って、二酸化マンガンの平均粒子径が70μmを超える場合、正極を加圧成形する際に粒子間の反発力が強くなるため、電池1個あたりに活物質の量を多く充填することが困難であり、放電時間が短く、重負荷放電特性が低下する。また10μm未満の場合も、放電容量が小さくなり、重負荷放電特性が大幅に低下する。

【0056】上述した図5は、ベータ型オキシ水酸化ニッケルの粒子の平均粒子径が 50μ mの場合の結果であるが、ベータ型オキシ水酸化ニッケルの粒子の平均粒子径が $5\sim50\mu$ mの範囲の他の場合も、同様な結果が得られる。

【0057】また、図5により、ベータ型オキシ水酸化ニッケルの配合比を50%(質量%)の場合、配合比を30%、10%の場合より放電時間が長くなることを確認した。

【0058】このように、化学酸化法で製作されたベータ型オキシ水酸化ニッケルと二酸化マンガンを混合した

正極活物質を使用し、ベータ型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均粒子径を5~50μmの範囲とし、かつ二酸化マンガン粒子の平均粒子径を10~70μmの範囲とすることで、重負荷放電特性に優れたアルカリ亜鉛電池を得ることができる。また、正極活物質としてベータ型オキシ水酸化ニッケルと二酸化マンガンとを混合して用いることにより、正極/負極の反応面積を減少させることなく、正極の充填容量を大きくすることが可能となる。また、安価な二酸化マンガンを使用することにより、電池のコストを削減することが可能となる。また、ベータ型オキシ水酸化ニッケルがより高密度となり、ボータ型オキシ水酸化ニッケルがより高密度となり、より大きな放電容量(電池容量)を得ることが可能となる。

【0059】なお、ベータ型オキシ水酸化ニッケルの粒子の形状は球状でない場合、放電容量が低下するが、上述と同様な粒度分布特定による重負荷放電特性の改善効果が得られる。

【0060】また、上述の発明の実施の形態では、一次電池であるニッケル亜鉛電池について説明したが、これに限定されるものではない。例えば二次電池にもこの発明を適用できる。

【0061】また、上述の実施の形態では、円筒形のニッケル亜鉛電池について説明したが、この円筒形電池に限定されるわけではなく、このほか扁平形など他の形状

のニッケル亜鉛電池にもこの発明を適用できる。

【0062】また、上述の実施の形態においては、軽負荷放電の条件で測定した場合も、上述と同様な粒度分布特定による効果が考えられる。

[0063]

【発明の効果】この発明に係るアルカリ亜鉛電池によれば、正極活物質として化学酸化法で製作されたベータ型オキシ水酸化ニッケルを用い、その粒子の平均粒子径を $5\sim50~\mu$ mの範囲とするものであり、重負荷放電特性に優れたアルカリ亜鉛電池を得ることができる。

【0064】また、この発明に係るアルカリ亜鉛電池によれば、化学酸化法で製作されたベータ型オキシ水酸化ニッケルと二酸化マンガンを混合した正極活物質を使用し、ベータ型オキシ水酸化ニッケル粒子の平均粒子径を $5\sim50\mu$ mの範囲とし、かつ二酸化マンガン粒子の平均粒子径を $10\sim70\mu$ mの範囲とするものであり、重負荷放電特性に優れたアルカリ亜鉛電池を得ることができ、また、正極/負極の反応面積を減少させることなく、正極の充填容量を大きくでき、さらに、二酸化マンガンを使用することにより、電池のコストを削減できる。

【0065】また、この発明に係るアルカリ亜鉛電池に

【図1】

第1の実施の形態のアルカリ亜鉛電池

1

2:電池缶
3:正極合剤
4:セパレータ
5:負極合剤
6:集電ピン
9
7:負極端子部材

よれば、正極活物質としてのベータ型オキシ水酸化ニッケルの粒子形状を球状とすることで、ベータ型オキシ水酸化ニッケルがより高密度となり、より大きな放電容量 (電池容量)を得ることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】第1の実施の形態としてのアルカリ亜鉛電池の 構成例を示す図である。

【図2】ベータ型オキシ水酸化ニッケルの平均粒子径と、放電時間との関係を示す図である。

【図3】オキシ水酸化ニッケルの種類が異なる場合、放 電時間の比較を示す図である。

【図4】第2の実施の形態としてのアルカリ亜鉛電池の 構成例を示す図である。

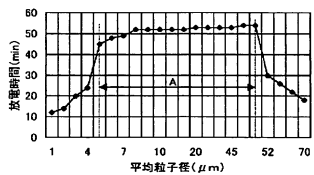
【図5】二酸化マンガンの平均粒子径と、放電時間との 関係を示す図である。

【符号の説明】

1,1A・・・アルカリ亜鉛電池、2・・・電池缶、3,3A・・・正極合剤、4・・・セパレータ、5・・・負極合剤、6・・・集電ピン、7・・・負極端子部材、8・・・負極端子板、9・・・ガスケット、10・・・安全弁

【図2】

β-NiOOHの平均粒子径と、 放電時間との関係



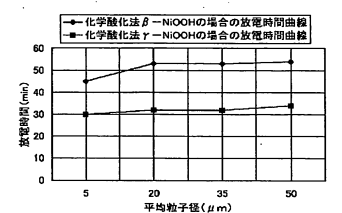
[図3]

NiOOHの種類が異なる場合、 放電時間の比較

【図4】

第2の実施の形態のアルカリ亜鉛電池

1 A.

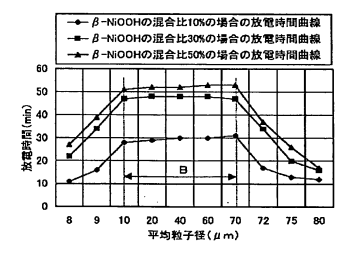


【図5】

3 A: 正極合剤 4:セパレータ 5: 負極合剤 6: 集電ピン 7: 負極端子部材

2:電池缶

MnO₂の平均粒子径と、 放電時間との関係



フロントページの続き

(72)発明者 本田 一良 福島県安達郡本宮町字樋ノ口2番地 ソニ 一福島株式会社内

(72) 発明者 大矢 邦泰

福島県安達郡本宮町字樋ノ口2番地 ソニ ー福島株式会社内

CB13 FA17 GA15 HA05

F ターム(参考) 5H024 AA01 AA14 BB11 CC02 FF07 HH13 5H050 AA02 BA11 CA03 CA05 CA29